This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT `
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-173625

(43) Date of publication of application: 23.06.2000

(51)Int.CI.

HO1M

HO1M 4/88

HO1M 8/02

HO1M 8/10

(21)Application number: 11-078889

(71)Applicant: JAPAN STORAGE BATTERY CO

LTD

(22)Date of filing:

24.03.1999

(72)Inventor: HITOMI SHUJI

(30)Priority

Priority number: 10296158

Priority date: 03.10.1998

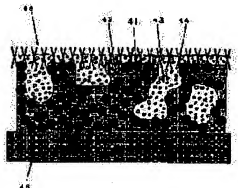
Priority country: JP

(54) ELECTRODE FOR FUEL CELL AND ITS MANUFACTURE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve water repellency of a fuel cell electrode for improving the performance of a fuel cell electrode.

SOLUTION: In this fuel cell electrode, having a catalyst layer containing a solid polymer electrolyte 42 and catalyst particles 41, a surface and portions corresponding to micro-pores 43 of the catalyst layer have a porous resin. For example, after the solution of a resin in a solvent (a) is stored in the catalyst layer which contains the solid polymer electrolyte 42 and the catalyst particles 41, the catalyst layer is immersed in a solvent (b) which is insoluble in the resin but soluble in the solvent (a) to form the fuel cell electrode.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出願公開番号 特開2000-173625 (P2000-173625A)

(43)公開日 平成12年6月23日(2000.6.23)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FI			テーマコード(参考)
H 0 1 M	4/86		H01M	4/86	В	5H018
	4/88			4/88	С	5 H O 2 6
	8/02			8/02	E	
	8/10			8/10		

審査請求 未請求 請求項の数11 OL (全 7 頁)

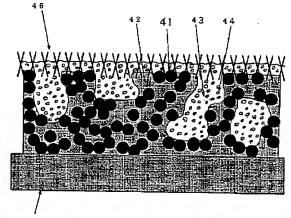
(21)出願番号	特願平11-78889	(71) 出願人 000004282
		日本電池株式会社
(22)出顧日	平成11年3月24日(1999.3,24)	京都府京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬場町
		1番地
(31)優先権主張番号	特願平10-296158	(72)発明者 人見 周二
(32)優先日	平成10年10月3日(1998, 10, 3)	京都府京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬場町
(33)優先権主張国	日本 (JP)	1番地 日本電池株式会社内
(OO) DE / LIVE III DE LIVE	H4 (11)	
		F ターム(参考) 5H018 AA06 AS02 AS03 BB01 BB03
		BB05 BB06 BB16 CC06 DD08
		EE03 EE05 EE17 EE18
		5H026 AA06 BB01 BB02 BB03 BB04
		BB10 CC01 CX04 EE02 EE05
		EE18 FE19
	·	

(54) 【発明の名称】 燃料電池用電極およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 燃料電池用電極の撥水性を改善して、燃料電池電極の高性能化を図る。

【解決手段】 固体高分子電解質と触媒粒子とを含んでなる触媒層を有する燃料電池用電極において、触媒層の細孔相当部および表面に有孔性樹脂を備えた構造とする。例えば、固体高分子電解質と触媒粒子とを含んでなる触媒層に、樹脂を溶媒 a に溶解した溶液を含ませた後、前記樹脂に対して不溶性で、かつ溶媒 a と相溶性のある溶媒 b にこれを浸漬させることで作製する。



4 5

【特許請求の範囲】

固体高分子電解質と触媒粒子と有孔性樹 脂とを含む触媒層を有することを特徴とする燃料電池用 電極。

【請求項2】 固体高分子電解質と触媒粒子とを含む触 媒層を有する燃料電池用電極において、触媒層の細孔相 当部または/および表面に有孔性樹脂を備えていること を特徴とする燃料電池用電極。

【請求項3】 固体高分子電解質と触媒粒子とを含む触 媒層と、導電性多孔質体を含むガス拡散層とを備える燃 10 料電池用電極において、触媒層および導電性多孔質体が 有孔性樹脂を備えていることを特徴とする燃料電池用電 極。

【請求項4】 上記有孔性樹脂がフッ素樹脂であること を特徴とする請求項1~3記載の燃料電池用電極。

【請求項5】 上記有孔性樹脂がポリフッ化ビニリデン (PVdF) 系樹脂であることを特徴とする請求項4記 載の燃料電池用電極。

【請求項6】 上記有孔性樹脂がフッ化ビニリデン重合 体(PVdF)であることを特徴とする請求項5記載の 20 っている。 燃料電池用電極。

【請求項7】 上記有孔性樹脂がフッ化ビニリデン・六 フッ化プロピレン共重合体 (P (VdF-HFP)) で あることを特徴とする請求項5記載の燃料電池用電極。

【請求項8】 樹脂を溶解した溶液の溶媒aを、前記樹 脂に対して不溶性で、かつ溶媒aと相溶性のある溶媒b で置換する工程を経ることを特徴とする請求項1~7記 載の有孔性樹脂の製造方法。

【請求項9】 導電性多孔質体が炭素材料よりなること を特徴とする請求項3記載の燃料電池用電極。

【請求項10】 固体高分子電解質と触媒粒子とを含ん でなる触媒層に、樹脂を溶媒 a に溶解した溶液を含ませ た後、前記樹脂に対して不溶性で、かつ溶媒aと相溶性 のある溶媒bにこれを浸漬させることを特徴とする請求 項1~9記載の燃料電池用電極の製造方法。

【請求項11】 触媒層と、導電性多孔質体を含むガス 拡散層との積層体の燃料電池用電極に、樹脂を溶媒aで 溶解した溶液を含ませた後、前記樹脂に対して不溶性 で、かつ溶媒aと相溶性のある溶媒bにこれを浸漬させ ることを特徴とする燃料電池用電極の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、燃料電池用電極お よびその製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】固体高分子電解質型燃料電池はイオン交 換膜を電解質とし、このイオン交換膜の両面に、触媒層 と、導電性多孔質体を含むガス拡散層とを備えたアノー ドとカソードの各電極を接合して構成され、アノードに 水素、カソードに酸素を供給して電気化学反応により発 50 とがある。このために、導電性の多孔質体を含むガス拡

電する装置である。各電極で生じる電気化学反応を下記 に示す。

 $[0003] T / - F : H_2 \rightarrow 2 H^+ + 2 e$

全反応: H₂+1/2O₂→H₂O

この反応式から明らかなように、各電極の反応は、活物 質であるガス(水素または酸素)、プロトン(H⁺)お よび電子(e)の授受が同時におこなうことができる三 相界面でのみ進行する。

【0004】燃料電池の電極は、図5に示されるよう に、触媒粒子51と固体高分子電解質52とが混ざり合 ってこれらが三次元に分布するとともに、内部に複数の 細孔54が形成された多孔性の触媒層56と、導電性多 孔質体57を含むガス拡散層58よりなる。

【0005】ガス拡散層58は、触媒層56の表層に一 定の空間を設けて、電池外部から供給される活物質であ る酸素、水素を触媒層56の表層まで運ぶ流路の確保、 およびカソードの触媒層で生成された水を触媒層56の 表層から電池の系外に排出する流路を確保する役目を担

【0006】一方触媒層56は、触媒粒子51が電子伝 導チャンネルを形成し、固体電解質52がプロトン伝導 チャンネルを形成し、細孔54が触媒層56の表層まで 運ばれた酸素または水素を電極の深部にまで供給し、電 極(カソード)の深部で生成された水を電極の表層にま で排出する供給排出チャンネルを形成している。そして 触媒層56内にこれら3つのチャンネルが三次元的に広 がり、ガス、プロトン (H⁺) および電子 (e) の授受 を同時におこなうことのできる三相界面が無数に形成さ 30 れて、電極反応の場を提供している。

【0007】なお、図5において、53はPTFE (ポ リテトラフルオロエチレン) 粒子を示し、触媒層56の 細孔54内および表層に撥水性を付与する役目を担う。 さらに、55はイオン交換膜を示す。ここで、電解質と して働くイオン交換膜55は、含水状態において良好な プロトン伝導度を示すため、電池内を湿潤状態に保ちな がら運転する必要がある。そのため、イオン交換膜55 が乾燥しないように、アノードおよびカソードに供給さ れる水素および酸素を適度に加湿することにより、イオ 40 ン交換膜の水分管理がなされている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】固体高分子電解質型燃 料電池では、触媒層内の細孔が酸素または水素の供給チ ャンネルを形成しているために、これら活物質である供 給ガスの加湿により、触媒層表層に水が溜まり、その水 が細孔のガス供給の入り口を塞ぎ、細孔内へのガスの供 給を妨げたり、細孔内に水が溜まり、触媒層の三相界 面、特に電極深部への活物質の供給が滞り、実際に働く 作用面積が減り、電池性能が十分取り出せないというこ

散層および触媒層に、適度な接水性を付与して、水が溜 まらないようにしている。

【0009】導電性多孔質体への撥水性の付与は、例え ば一般に用いられる炭素繊維の焼結体であるカーボンペ ーパー(厚み1.5mm)の場合、PTFE粒子分散溶 液にこのカーボンペーパーを浸漬させてPTFE粒子を 含ませた後、窒素雰囲気中で、約350℃、15分間焼 成することで、炭素繊維表面にPTFEをコートして行 っている。

【0010】一方、触媒層の撥水性の付与は、触媒粒子 10 がより好ましい。 であるカーボン粒子担体に白金などの貴金属粒子を高分 散に担持させた触媒担持カーボン粒子と固体高分子電解 質溶液よりなる触媒層のペーストにPTFE粒子分散溶 液混入することによりなされる。

【0011】しかし、現状は触媒層および導電性多孔質 体の撥水性は充分ではなく、電池の高出力化をはかるた めに、高温、加湿のガスを供給してイオン交換膜のプロ トン伝導度を向上させようとするとすると、かえって触 媒層の細孔内および表層に水が溜まり、触媒層の三相界 面、特に電極深部への活物質の供給が滞り、実際に働く 20 作用面積が減り、電池性能が十分引き出せないという問 題がある。特に、カソードでは反応に伴い水が生成する ために、細孔内に水が溜まりやすい傾向にある。

【0012】これを回避するために、例えば触媒層で は、触媒層を作製時に付与するPTFE粒子分散溶液の 混合比を増やして、触媒層の撥水性を高めて、細孔内お よび表層に水が溜まりにくくしてやればよいのだが、P TFE粒子の電極内の体積増加分だけ、触媒担持カーボ ン、固体高分子電解質および細孔の占める割合が減り、 電子伝導チャンネル、プロトン伝導チャンネル、酸素ま 30 たは水素および生成物である水の供給排出チャンネルの 形成を阻害することになり、かえって電池の出力が低下 するという問題がある。

【0013】また、導電性多孔質体の撥水性の付与を付 与する際のPTFE分散溶液の塗布量を増やせばよいの だが、あまり増やすとPTFE粒子が導電性多孔質体の 孔を塞ぎ、かえってガスの供給を阻害することになる。 【0014】以上に鑑み、本発明は、上記問題の発生を 防ぎながら燃料電池用電極の撥水性を改善して、燃料電 池電極の高性能化を図るものである。

[0015]

【課題を解決するための手段】本願第1の発明の燃料電 池用電極は、固体高分子電解質と触媒粒子と有孔性樹脂 とを含む触媒層を有することを特徴とする。

【0016】本願第2の発明の燃料電池用電極は、固体 高分子電解質と触媒粒子とを含む触媒層を有する燃料電 池用電極において、触媒層の細孔相当部または/および 表面に有孔性樹脂を備えていることを特徴とする。

【0017】本願第3の発明の燃料電池用電極は、固体

質体を含むガス拡散層とを備える燃料電池用電極におい て、触媒層および導電性多孔質体が有孔性樹脂を備えて いることを特徴とする。

【0018】この場合、導電性多孔質体は、炭素材料よ りなることがより好ましい。

【0019】また、上記いずれの発明の燃料電池用電極 においても、樹脂を溶解した溶液の溶媒 a を、前記樹脂 に対して不溶性で、かつ溶媒aと相溶性のある溶媒bで 置換する工程を経て得られた有孔性樹脂を使用すること

【0020】さらに、上記いずれの構成の電極において も、固体高分子電解質としてはイオン交換機能を有する ものを用い、有孔性樹脂としてはイオン交換機能を有さ ない撥水性のものを用いるのが良い。そして、上記有孔 性樹脂を構成する樹脂としては、フッ素樹脂がより好ま しく、この中でもポリフッ化ビニリデン (PVdF) 系 樹脂を用いるのが好ましい。

【0021】本願発明の製造方法は、上記本願発明の燃 料電池用電極を製造するための方法であって、固体高分 子電解質と触媒粒子とを含んでなる触媒層に、樹脂を溶 媒aで溶解した溶液を含ませた後、前記樹脂に対して不 溶性で、かつ溶媒 a と相溶性のある溶媒 b にこれを浸漬 させることを特徴とする。

【0022】この場合、燃料電池用電極が、固体高分子 電解質と触媒粒子を含んでなる触媒層と、導電性多孔質 体とが積層されてなる構造を有する場合には、触媒層と 導電性多孔質体を含むガス拡散層との積層体に、樹脂を 溶媒aに溶解した溶液を含ませた後、前記樹脂に対して 不溶性で、かつ溶媒 a と相溶性のある溶媒 b にこの積層 体を浸漬させて製造するのが良い。

[0023]

【発明の実施の形態】以下、本発明に係る燃料電池用電 極の構造例を図で示しながら説明することによって、本 発明についてさらに具体的に説明する。図2、3、4は、本発明に係る燃料電池用電極の構造例を示す模式図 である。

【0024】これらの図に示されるように、本発明でい う固体高分子電解質と触媒粒子を含んでなる触媒層は、 触媒粒子21、31、41と固体高分子電解質22、3 40 2、42とが混ざり合ってこれらが三次元に分布すると ともに、内部に複数の細孔23、33、43が形成され た多孔性の触媒層を母体とするものであって、基本的に は、触媒粒子は電子伝導チャンネルを形成し、固体電解 質はプロトン伝導チャンネルを形成し、細孔は酸素また は水素および生成物である水の供給排出チャンネルを形 成するものである。

【0025】図2に示す燃料電池用電極は、触媒層の細 孔相当部に三次元連通性の孔を多数有する有孔性樹脂 2 4を備えるものであって、図3に示す燃料電池用電極 高分子電解質と触媒粒子とを含む触媒層と、導電性多孔 50 は、触媒層の表面に三次元連通性の孔を多数有する有孔

性樹脂34を備えるものであって、図4に示す燃料電池 用電極は、触媒層の細孔相当部および表面に三次元連通 性の孔を多数有する有孔性樹脂44を備え、触媒層およ び導電性の多孔質体が有孔性樹脂を備えるものである。 【0026】なお、細孔に有孔性樹脂が配されることに よって細孔がなくなるため、この部分を細孔相当部と呼 んでいる。また、図において、25、35、45はイオ ン交換膜を、26、36、46は多孔性の導電性基材力 ーボン繊維の焼結体よりなるカーボン電極基材を示す。 また、必要に応じては、従来通り触媒層内にPTFE粒 10 子を付与することもできる。

【0027】本発明によれば、触媒層の細孔相当部または/および表層に有孔性のイオン交換機能のない樹脂を配することで、細孔相当部または/および表層の撥水性が高くなる。そして、これによって、触媒層の表層に水が溜まって細孔が覆い塞がれるのが防がれ、また細孔内に水が滞ることも防がれるために、活物質であるガスが触媒層の三相界面へ澱むことなく供給され、触媒層の高活性化がはかられる。

【0028】なお、図2のように細孔内のみに、または 20 図3のように表層のみに有孔性樹脂を配しても本発明の 効果は得られるが、図4のように、触媒層の母体の細孔 相当部内および表層に有孔性樹脂を配した方がより高活性化がはかられる。

【0029】また有孔性樹脂は、これらの図に示されるように触媒層母体の表層の全面すべてに配してもよいが、表層の一部、または/および細孔内の一部に配してもよい。

【0030】本発明の電極において用いられる触媒粒子としては、白金、ロジウム、ルテニウム、イリジウム、パラジウム、オスニウムなどの白金族金属およびその合金粒子、またはこれらの触媒を担持した触媒担持カーボンが適しており、固体高分子電解質としては、イオン交換樹脂からなるものが好ましく、パーフルオロスルフォン酸またはスチレンージビニルベンゼン系のスルフォン酸型固体高分子電解質が好ましい。

【0031】ここで、活物質の供給、排出がスムーズに行われるように有孔性樹脂の細孔は連続気泡が好ましい。また、孔径としては、平均孔径1μm以下、さらに好ましくは0.5μm以下であることが、有効性樹脂の40多孔度は45%以上であることが、ガスの供給、水の排出などの面で好ましい。緻密な連続気泡が得られる有孔性ポリマーの製法として溶媒抽出法を用いることが好ましい。すなわち、樹脂を溶解した溶液の溶媒 a を 前記樹脂に対して不溶性で、かつ溶媒 a と相溶性のある溶媒 b で置換することにより、樹脂を溶解した溶液中の溶媒 a を抽出して、溶媒 a が除去された部分が孔となって有孔性樹脂を得るものである。

【0032】ここで、本発明に用いる樹脂は、ポリ塩化 ビニル、ポリアクリロニトリル、ポリエチレンオキシ

ド、ポリプロピレンオキシド等のポリエーテル、ポリア クリロニトリル、フッ化ビニリデン重合体、ポリ塩化ビ ニリデン、ポリメチルメタクリレート、ポリメチルアク リレート、ポリビニルアルコール、ポリメタクリロニト リル、ポリビニルアセテート、ポリビニルピロリドン、 ポリエチレンイミン、ポリブタジエン、ポリスチレン、 ポリイソプレン、もしくはこれらの誘導体を、単独で、 あるいは混合して用いてもよく、また、上記樹脂を構成 する各種モノマーを共重合させた樹脂を用いてもよい が、好ましくは撥水性の高いフッ素樹脂、例えば三フッ 化塩化エチレン共重合体(PCTFE)、フッ化ビニリ デン重合体 (PVdF)、フッ化ビニル重合体 (PV F) などの含フッ素ホモポリマーまたは、エチレン・四 フッ化エチレン共重合体(ETFE)、四フッ化エチレ ン・六フッ化プロピレン共重合体 (EPE)、フッ化ビ ニリデン共重合体などの含フッ素コポリマーが好ましい し、これらの混合物でもよい。

【0033】そして、先の溶媒抽出法による有効フッ素 樹脂作製の際に、微細で均一な孔が得られることより、 PVdFホモポリマー、フッ化ビニリデン・六フッ化プロピレン共重合体(P(VdF-HFP))または、フッ化ビニリデン・四フッ化エチレン共重合体(P(VdF-TFP))などのポリフッ化ビニリデン(PVdF)系樹脂が好ましい。中でも、撥水性に優れたフッ化ビニリデン重合体(PVdF)または柔らかくて取り扱いが容易なフッ化ビニリデン・六フッ化プロピレン共重合体(P(VdF-HFP))が好ましい。

【0034】樹脂を溶解する溶媒 a としては、樹脂を溶解するものであればよく、ジメチルホルムアミド、プロ30 ピレンカーボネート、エチレンカーボネート、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート等の炭酸エステル、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、エチルメチルエーテル、デトラヒドロフラン等のエーテル、ジメチルアセトアミド、1ーメチルーピロリジノン、nーメチルーピロリドン等が挙げられる。

【0035】抽出用溶媒 b としては、水または水とアルコールの混合溶液が安価で好ましい。

【0036】これらの組み合わせにおいて、ポリフッ化ビニリデン(PVdF)または、P(VdF-HFP)をn-メチルピロリドン(NMP)に溶解させたものを水または水とアルコールの混合溶液で抽出したものが、接水性、孔径の均一性などの面で好ましい。

【0037】このような本発明の燃料電池用電極は、例えば、触媒担持カーボン粒子と固体高分子電解質溶液および必要に応じてはPTFE粒子分散溶液を加えた触媒層のペーストを高分子フィルムに製膜(一般に膜厚3~30μm)した後、加熱乾燥する方法等により作製された従来の触媒層、または、カーボン粒子担体に白金などの貴金属粒子を高分散に担持させた触媒担持カーボン粒

子および必要に応じてはPTFE粒子分散溶液を加えた 触媒層のペーストを高分子フィルム上に製膜(一般に膜 厚3~30μm) して加熱乾燥した後、 固体高分子電 解質溶液をこの上から塗布、含浸させる方法により作製 された従来の触媒層に、樹脂を溶媒 a により溶解した溶 液を、塗布または浸漬などによって含ませた後に、前記 樹脂に対して不溶性で、かつ溶媒 a と相溶性のある溶媒 bで溶媒aを置換することにより得ることができる。ま たは、触媒担持カーボン粒子と固体高分子電解質溶液お 層のペーストを導電性の多孔質体上に製膜(一般に膜厚 3~30μm) した後、加熱乾燥する方法等により作製 された従来の電極、または、カーボン粒子担体に白金な どの貴金属粒子を高分散に担持させた触媒担持カーボン 粒子および必要に応じてはPTFE粒子分散溶液を加え た触媒層のペーストを導電性の多孔質体上に製膜(一般 に膜厚3~30μm) して加熱乾燥した後、 固体高分 子電解質溶液をこの上から塗布、含浸させる方法により 作製された従来の電極に、樹脂を溶媒aにより溶解した 溶液を、塗布または浸漬などによって含ませた後に、前 20 記樹脂に対して不溶性で、かつ溶媒 a と相溶性のある溶 媒bで溶媒aを置換することにより得ることができる。

【0038】特に、上記の後者の作製方法によると、固 体高分子電解質と触媒粒子とを含む触媒層と、導電性多 孔質体を含むガス拡散電極とを備えた燃料電池用電極に おいて、触媒層および導電性多孔質体が有孔性樹脂を含 むことを特徴とするため、高い活性を持つ燃料電池用電 極が期待できる。また、この場合、高い撥水性を有する フッ素樹脂を用いれば、導電性多孔質体への撥水性の付 れた有孔性樹脂がその役割を担う。

【0039】ここで、導電性多孔質体としては、発泡ニ ッケル、チタン繊維焼結体などを用いることができる が、導電性、重量などの面から多孔質炭素基材が好まし く、炭素繊維の焼結体などがよい。

[0040]

【実施例】以下、本発明を好適な実施例を用いて説明す

【0041】 [実施例1] 白金担持カーボン(田中貴金 属製、10V30E:Valcan XC-72に白金 40 量を調整した。 を30wt%担持)と固体高分子電解質溶液(アルドリ ッチ社製、ナフィオン5wt%溶液)よりなる触媒層の ペーストを、導電性多孔質体のカーボンシート(0.5 mm)上に塗布して、窒素雰囲気中で120℃、1Hr 乾燥して得た電極に、PVdF/NMP溶液(PVdF 濃度:15wt%)を真空含浸させた後、水の中に10 分間浸漬して、燃料電池用電極Aを得た。

【0042】電極Aは、触媒層の細孔内および表層、さ らに導電性多孔質体に有効性のPVdF樹脂が配された 構造をしている。

【0043】電極Aの白金量は、約1.0mg/cm² となるように、ペースト作製時の白金担持カーボンの量 を調整した。

【0044】さらに、電極Aをホットプレス(140 ℃) にてイオン交換膜 (デュポン社製、ナフィオン、膜 厚約50μm)の両面に接合し、燃料電池の単セルに組 んでセルAを得た。

【0045】 [実施例2] 白金担持カーボン (田中貴金 属製、10V30E: Valcan XC-72に白金 よび必要に応じてはPTFE粒子分散溶液を加えた触媒 10 を30wt%担持)と固体高分子電解質溶液 (アルドリ ッチ社製、ナフィオン5 w t %溶液) よりなるペースト を、高分子フィルム (PFA) 上に塗布して、約1時間 自然乾燥して得た触媒層を、ホットプレス (140℃) にてイオン交換膜(デュポン社製、ナフィオン、膜厚約 50μm)の両面に接合し、触媒層-イオン交換膜接合 体を得た。さらに、触媒層表面にPVdF/NMP溶液 (PVdF濃度:15wt%)をはけで塗布した後、水 の中に10分間浸漬して、触媒層B-イオン交換膜接合 体を得た。

> 【0046】触媒層Bは、主に表層に有孔性のPVdF 樹脂が配された構造を有している。

【0047】触媒層B-イオン交換膜接合体の片面の白 金量は、約約1. $0 \text{ mg} / \text{ cm}^2$ となるように、ペース ト作製時の白金担持カーボンの量を調整した。

【0048】この接合体の両面にガス拡散層となる撥水 性を付与した導電性多孔質体のカーボンシート (0.5 mm)をホットプレスにて接合し、燃料電池の単セルに 組んでセルBを得た。

[比較例1] 白金担持カーボン (田中貴金属製、10V 与をあらかじめ行う必要がなく、導電性多孔質体に配さ 30 30E:Valcan XC-72に白金を30wt% 担持)と固体高分子電解質溶液(アルドリッチ社製、ナ フィオン5wt%溶液) およびPTFE粒子分散溶液 (三井デュポンフロロケミカル社製、テフロン30」) よりなるペーストを、撥水性を付与した導電性多孔質体 のカーボン電極基材 (O. 5 mm) 上に塗布して、窒素 雰囲気中で120℃、1Hr 乾燥して燃料電池用電極C を得た。

> 【0049】電極Cの白金量は、約約1.0mg/cm ²となるように、ペースト作製時の白金担持カーボンの

【0050】さらに、電極Cをホットプレス(140 ℃)にてイオン交換膜(デュポン社製、ナフィオン、膜 厚約50μm)の両面に接合し、燃料電池の単セルに組 んでセルCを得た。

【0051】 [比較例2] 白金担持カーボン (田中貴金 属製、10V30E:Valcan XC-72に白金 を30wt%担持)と固体高分子電解質(アルドリッチ 社製、ナフィオン5wt%溶液) およびPTFE粒子分 散溶液(三井デュポンフロロケミカル社製、テフロン3 50 O J) よりなるペーストを、高分子フィルム (P-FA)

上に塗布して、約1時間自然乾燥して得た電極を、ホッ トプレス (140℃) にてイオン交換膜 (デュポン社 製、ナフィオン、膜厚約50μm)の両面に接合し、触 媒層D-イオン交換膜接合体を得た。触媒層D-イオン 交換膜接合体の片面の白金量は、約約1.0mg/cm ²となるように、ペースト作製時の白金担持カーボンの 量を調整した。

【0052】この接合体の両面にガス拡散層となる撥水 性を付与した導電性多孔質体のカーボンシート(0.5 mm)をホットプレスにて接合し、燃料電池の単セルに 10 組んでセルDを得た。

【0053】これらのセルの供給ガスに酸素、水素を用 いた際の電流―電圧特性を図1に示す。運転条件は、供 給ガス圧は2気圧で、それぞれ80℃の密閉水槽中でバ ブリングすることで加湿した。そして、セルの運転温度 は75℃とし、各電流値での測定時の保持時間は5分と した。

【0054】図1より、本発明によるセル(Aおよび B) は、従来のセル (CおよびD) に比べて、各電流密 度において出力電圧が高いことがわかる。特に、触媒層 20 21、31、41:触媒粒子 の細孔内および表層に有孔性のPVdFを配したAの出 力はBと比べても高いことがわかる。これは本発明によ れば、触媒層の細孔内および/または表層に高い撥水性 を持つ有孔性のPVdFを配するために、電極の深部に まで活物質である水素および酸素の確実な供給が可能と なり、従来の触媒層に比べて実際に作用する触媒層面積

が大きいためである。特に、触媒層の細孔内および表層 に有孔性のPVdFを配したセルAは良好な特性を示し た。

[0055]

【発明の効果】本発明の燃料電池用電極によれば、従来 の電極に比べて実際に作用する電極面積が大きくなり、 高性能な燃料電池の製造が可能となる。また、本発明の 製造方法によれば、高性能な燃料電池の製造が可能な電 極を製造することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】セルの電流-電圧特性を示す図。

【図2】本発明に係る燃料電池用電極の構造を示す模式

【図3】本発明に係る燃料電池用電極の構造を示す模式

【図4】本発明に係る燃料電池用電極の構造を示す模式

【図5】従来の燃料電池用電極の構造を示す模式図。 【符号の説明】

22、32、42:固体高分子電解質

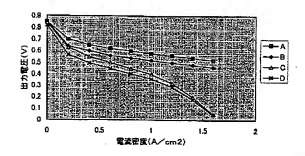
23、33、43:触媒層の細孔

24、34、44:有孔性樹脂

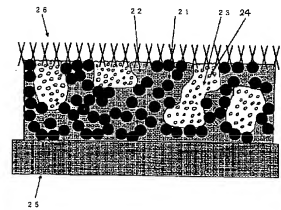
25、35、45:イオン交換膜

26、36、46:カーボン電極基材

【図1】

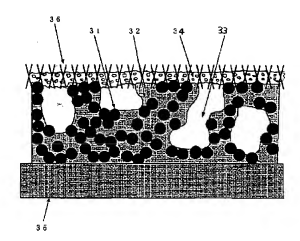


【図2】

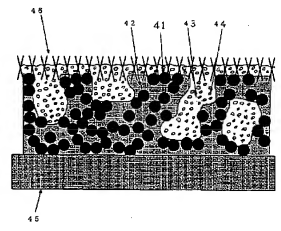


特(7)2000-173625 (P2000-173625A)

[図3]



[図4]



【図5】

